S. 02

(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



| 1010 | 1017 | 1014 | 1014 | 1014 | 1014 | 1014 | 1014 | 1014 | 1014 | 1014 | 1014 | 1016 | 1017 | 1017 | 101

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 18. Dezember 2003 (18.12.2003)

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 03/104373 A1

(51) Internationale Patentklassifikation7:

C11D 3/37

Vertreter: Gemeinsamer

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCY/EP03/05823

(22) Internationales Anmeldedatum:

4. Juni 2003 (04.06.2003)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

102 25 594.6

7. Juni 2002 (07.06.2002)

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BASF AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; 67056 Ludwigshafen (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): BAUM, Pia [DE/DE]; Mark-Aurel-Weg 10, 69469 Weinheim (DE). MICHL, Kathrin [DE/DE]; Marienstrasse 18, 67063 Ludwigshafen (DE). WEINGART, Franz [DE/DE]; Talstrasse 65, 69469 Weinheim (DE). NIED, Stephan [DE/DE]; Pfarrer-Nardini-Strasse 12, 67435 Neustadt/Wstrasse (DB). BRODT, Gregor [DE/DE]; Hüttenfelder Strasse 11, 64646 Heppenheim (DE).

BASF AKTIENGE-SELLSCHAFT; 67056 Ludwigshafen (DE).

(81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO; CR,

CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE,

GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK,

MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ,

UA, UG. US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW. (84) Bestimmungsstnaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG,

CL, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

Zur. Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: USE OF COPOLYMERS CONTAINING ALKYLENE OXIDE UNITS, AS AN ADDITIVE IN DETERGENTS AND CLEANSERS

(54) Bezeichnung: VERWENDUNG VON ALKYLENOXIDEINHEITEN ENTHALTENDEN COPOLYMEREN ALS ZUSATZ IN WASCII- UND REINIGUNGSMITTELN

(57) Abstract: The invention relates to copolymers which contain alkylene oxide units and also contain the following constituents that are incorporated by polymerization in a statistical or block-by-block manner: (a) 50 to 93 mol % of acrylic acid and/or of a water-soluble salt of the acrylic acid; (b) 5 to 30 mol % of methacrylic acid and/or of a water-soluble

salt of the methacrylic acid, and; (c) 2 to 20 mol % of at least one non-ionic monomer of formula (II), in which the variables have the following meanings: R1 represents hydrogen or methyl: R2 represents a chemical bond or unbranched or branched C1-C6 alkylene; R3 represents identical or different unbranched or branched C2-C4 alkylene groups; R4 represents unbranched or branched C1-C6 alkyl, and: n ranges from 3 to 50. These copolymers are used as an additive in detergents and cleansers.

(57) Zusammenfassung: Verwendung von Alkylenoxideinheiten enthaltenden Copolymeren, die (a) 50 bis 93 mol-% Acrylsäure und/oder eines wasserlöslichen Salzes der Acrylsäure. (b) 5 bis 30 mol-% Methacrylsäure und/oder eines wasserlöslichen Salzes der Methacrylsäure und (c) 2 bis 20 mol-% mindestens eines nichtionischen Monomers der Formel (I) in der die Variablen folgende Bedeutung haben: R1 Wasserstoff oder Methyl; R2 eine chemische Bindung oder unverzweigtes oder verzweigtes C1-C4-Alkylenreste; R4 unverzweigtes oder verzweigtes C1-C6-Alkyl; n 3 bis 50, statistisch oder blockweise einpolymerisiert enthalten, als Zusatz zu Wasch- und Reinigungsmitteln.

5.03

WO 03/104373

Verwendung von Alkylenoxideinheiten enthaltenden Copolymeren als Zusatz in Wasch- und Reinigungsmitteln

5 Beschreibung

Die vorliegende Erfindung betrifft die Verwendung von Alkylenoxideinheiten enthaltenden Copolymeren, die

- 10 (a) 50 bis 93 mol-% Acrylsäure und/oder eines wasserlöslichen Salzes der Acrylsäure.
 - (b) 5 bis 30 mol-% Methacrylsäure und/oder eines wasserlöslichen Salzes der Methacrylsäure

15 und

(c) 2 bis 20 mol-% mindestens eines nichtionischen Monomers der Formel I

20

$$R^{1}$$
 $H_{2}C = C - COO - R^{2} - R^{3} - O - \frac{1}{2}R^{4}$
 I

- in der die Variablen folgende Bedeutung haben:
 - R1 Wasserstoff oder Methyl;
- R^2 eine chemische Bindung oder unverzweigtes oder verzweig-30 tes $C_1-C_6-Alkylen$;
 - R^3 gleiche oder verschiedene unverzweigte oder verzweigte C_2 - C_4 -Alkylenreste;
- 35 R4 unverzweigtes oder verzweigtes C₁-C₆-Alkyl;
 - n 3 bis 50,

statistisch oder blockweise einpolymerisiert enthalten, als 40 Zusatz zu Wasch- und Reinigungsmitteln.

Außerdem betrifft die Erfindung Wasch- und Reinigungsmittel, welche diese Copolymere als belagsinhibierenden Zusatz enthalten.

40

WO 03/104373

PCT/EP03/05823

+49 621 6021908

2

Bei der maschinellen Geschirrspülreinigung soll das Spülgut in rückstandsfrei gereinigtem Zustand mit makellos glänzender Oberfläche anfallen, wofür üblicherweise ein Reiniger, ein Klarspüler und Regeneriersalz zur Wasserenthärtung eingesetzt werden müssen.

Die im Markt eingeführten sogenannten "2inl"-Geschirreiniger enthalten neben dem Reiniger zur Entfernung der Anschmutzungen auf dem Spülgut integrierte Klarspültenside, die während des Klarspül- und Trocknungsgang für einen flächigen Wasserablauf auf dem 10 Spülgut sorgen und so Kalk- und Wasserflecken verhindern. Das Nachfüllen eines Klarspülers ist bei Verwendung dieser Produkte bereits nicht mehr erforderlich.

Moderne maschinelle Geschirreiniger, "3inl"-Reiniger, sollen die 15 drei Funktionen des Reinigens, des Klarspülens und der Wasserenthärtung in einer einzigen Reinigerformulierung vereinen, so daß für den Verbraucher auch das Nachfüllen von Salz bei Wasserhärten von 1 bis 3 überflüssig wird. Zur Bindung der härtebildenden Calcium- und Magnesiumionen wird diesen Reinigern üblicherweise 20 Natriumtripolyphosphat zugesetzt. Hieraus resultieren aber wiederum Calcium- und Magnesiumphosphatbeläge auf dem Spülgut.

In der EP-A-324 568 werden wasserlösliche Copolymere für Waschund Reinigungsmittel beschrieben, die durch Polymerisation von
25 Acrylsäure, Methacrylsäure und Alkoxypolyethylenglykolmethacrylaten, die einen langkettigen Alkoxyrest und/oder einen langkettigen Polyethylenglykolblock aufweisen, in Gegenwart von Isopropanol erhalten werden. Der Alkoxypolyethylenglykolmethacrylatanteil dieser Copolymere liegt bei < 1 mol-%.

Nach der JP-A-1991/185184 können Copolymere auf der Basis mindestens eines Monomers aus der Gruppe Maleinsäure, Acrylsäure und Methacrylsäure und eines gegebenenfalls methoxy- oder ethoxy-lierten Polyethylenglykol (meth) acrylats als weiterem Monomer, die ein mittleres Molekulargewicht Mw von 1 000 bis 10 000 aufweisen, für das Entschlichten, Reinigen, Bleichen und Färben von natürlichen und synthetischen Fasen eingesetzt werden. Im einzelnen offenbart werden Copolymere von Acrylsäure und Methoxypoly-ethylenglykolmethacrylat.

In der JP-A-2000/24691 werden Copolymere von ungesättigten Carbonsäuren und Polyalkylenoxideinheiten enthaltenden Monomeren mit mittleren Molekulargewichten Mw von > 50 000 bis 3 000 000 als Mittel gegen insbesondere auf Silikaten basierenden Kesselstein in Wasserkreisläufen, z.B. Kühlsystemen, beschrieben. Im ein-

WO 03/104373 PCT/EP03/05823

3

zelnen offenbart sind wiederum nur Copolymere von Acrylsäure und Methoxypolyethylenglykolmethacrylat.

- Der Erfindung lag die Aufgabe zugrunde, den oben geschilderten 5 Problemen abzuhelfen und ein Additiv bereitzustellen, das vorteilhaft vor allem auch in Multifunktionsreinigern eingesetzt werden kann und dabei insbesondere eine belagsinhibierende Wirkung zeigt.
- 10 Demgemäß wurde die Verwendung von Alkylenoxideinheiten enthaltenden Copolymeren, die
 - (a) 50 bis 93 mol-% Acrylsäure und/oder eines wasserlöslichen Salzes der Acrylsäure,

15

(b) 5 bis 30 mol-% Methacrylsäure und/oder eines wasserlöslichen Salzes der Methacrylsäure

und

20

(c) 2 bis 20 mol-% mindestens eines nichtionischen Monomers der Formel I

25
$$H_2C = C - COO - R^2 \left[-R^3 - O \right]_n R^4$$
 1

in der die Variablen folgende Bedeutung haben:

- 30 R¹ Wasserstoff oder Methyl;
 - R^2 eine chemische Bindung oder unverzweigtes oder verzweigtes C_1 - C_6 -Alkylen;
- 35 R^3 gleiche oder verschiedene unverzweigte oder verzweigte C_2 - C_4 -Alkylenreste;
 - R4 unverzweigtes oder verzweigtes C1-C6-Alkyl;
- 40 n 3 bis 50,

statistisch oder blockweise einpolymerisiert enthalten, als Zusatz zu Wasch- und Reinigungsmitteln gefunden. 10

WO 03/104373 PCT/EP03/05823

4

Weiterhin wurden Wasch- und Reinigungsmittel gefunden, welche die Alkylenoxideinheiten enthaltenden Copolymere als belagsinhibierenden Zusatz enthalten.

- 5 Die Alkylenoxideinheiten enthaltenden Copolymere enthalten als einpolymerisierte Komponenten (a) und (b) Acrylsäure bzw. Methacrylsäure und/oder wasserlösliche Salze dieser Säuren, insbesondere die Alkalimetallsalze, wie Kalium- und vor allem Natriumsalze, und Ammoniumsalze.
 - Der Anteil Acrylsäure (a) an den erfindungsgemäß zu verwendenden Copolymeren beträgt 50 bis 93 mol-%, bevorzugt 65 bis 85 mol-% und besonders bevorzugt 65 bis 75 mol-%.
- 15 Methacrylsäure (b) ist in den erfindungsgemäß zu verwendenden Copolymeren zu 5 bis 30 mol-%, vorzugsweise zu 10 bis 25 mol-% und vor allem zu 15 bis 25 mol-% enthalten.

Die Copolymere enthalten als Komponente (c) nichtionische 20 Monomere der Formel I

$$H_{2}C = C - COO - R^{2} \left[-R^{3} - O \right]_{n} R^{4}$$

25

in der die Variablen folgende Bedeutung haben:

- R1 Wasserstoff oder bevorzugt Methyl;
- 30 R² unverzweigtes oder verzweigtes C₁-C₆-Alkylen oder bevorzugt eine chemische Bindung;
- R³ gleiche oder verschiedene unverzweigte oder verzweigte C₂-C₄-Alkylenreste, vor allem C₂-C₃-Alkylenreste, insbesondere Ethylen;
 - R4 unverzweigtes oder verzweigtes $C_1-C_6-Alkyl$, bevorzugt $C_1-C_2-Alkyl$;
- 40 n 3 bis 50, bevorzugt 5 bis 40, besonders bevorzugt 10 bis 30.

Als besonders geeignete Beispiele für die Monomere II seien genannt: Methoxypolyethylenglykol(meth)acrylat, Methoxypolypropylenglykol(meth)acrylat, Methoxypolybutylenglykol(meth)acrylat,

45 Methoxypoly(propylenoxid-co-ethylenoxid)(meth)acrylat, Ethoxypolyethylenglykol(meth)acrylat, Ethoxypolypropylenglykol(meth)acrylat, Ethoxypolybutylenglykol(meth)acrylat und

WO 03/104373 PCT/EP03/05823

5

Ethoxypoly(propylenoxid-co-ethylenoxid)(meth)acrylat, wobei Methoxypolyethylenglykol(meth)acrylat und Methoxypolypropylenglykol(meth)acrylat bevorzugt sind und Methoxypolyethylenglykolmethacrylat besonders bevorzugt ist.

Die Polyalkylenglykole enthalten dabei 3 bis 50, insbesondere 5 bis 40 und vor allem 10 bis 30 Alkylenoxideinheiten.

Der Anteil der nichtionischen Monomere (c) an den erfindungsgemäß 10 zu verwendenden Copolymeren beträgt 2 bis 20 mol-%, vorzugsweise 5 bis 15 mol-% und vor allem 5 bis 10 mol-%.

Die erfindungsgemäß zu verwendenden Copolymere haben in der Regel ein mittleres Molekulargewicht Mw von 3 000 bis 50 000, bevorzugt 15 von 10 000 bis 30 000 und besonders bevorzugt von 15 000 bis 25 000.

per K-Wert der Copolymere liegt üblicherweise bei 15 bis 40, insbesondere bei 20 bis 35, vor allem bei 27 bis 30 (gemessen in 20 1 gew.-%iger wäßriger Lösung bei 25°C, nach H. Fikentscher, Cellulose-Chemie, Bd. 13, S. 58-64 und 71-74 (1932)).

Die erfindungsgemäß zu verwendenden Copolymere können durch radikalische Polymerisation der Monomere hergestellt werden.

25 Dabei kann nach allen bekannten radikalischen Polymerisationsverfahren gearbeitet werden. Neben der Polymerisation in Substanz sind insbesondere die Verfahren der Lösungspolymerisation und der Emulsionspolymerisation zu nennen, wobei die Lösungspolymerisation bevorzugt ist.

Die Polymerisation wird vorzugsweise in Wasser als Lösungsmittel durchgeführt. Sie kann jedoch auch in alkoholischen Lösungsmitteln, insbesondere C1-C4-Alkoholen, wie Methanol, Ethanol und Isopropanol, oder Mischungen dieser Lösungsmittel mit Wasser vorgenommen werden.

Als Polymerisationsinitiatoren eignen sich sowohl thermisch als auch photochemisch (Photoinitiatoren) zerfallende und dabei Radikale bildende Verbindungen.

Unter den thermisch aktivierbaren Polymerisationsinitiatoren sind Initiatoren mit einer Zerfallstemperatur im Bereich von 20 bis 180°C, insbesondere von 50 bis 90°C, bevorzugt. Beispiele für geeignete thermische Initiatoren sind anorganische Peroxoverbindungen, wie Peroxodisulfate (Ammonium- und vorzugsweise Natriumperoxoxdisulfat), Peroxosulfate, Percarbonate und Wasserstoffperoxid; organische Peroxoverbindungen, wie Diacetylperoxid, Di-

PCT/EP03/05823

€

tert.-butylperoxid, Diamylperoxid, Dioctanoylperoxid, Didecanoylperoxid, Dilauroylperoxid, Dibenzoylperoxid, Bis(o-toloyl)peroxid, Succinylperoxid, tert.-Butylperacetat, tert.-Butylpermaleinat, tert.-Butylperisobutyrat, tert.-Butylperpivalat, tert.-Butylperoctoat, tert.-Butylperneodecanoat, tert.-Butylperbenzoat, tert.-Butylperoxid, tert.-Butylperoxid, Cumolhydroperoxid, tert.-Butylperoxid, tert.-Butylperoxid, Cumolhydroperoxid, tert.-Butylperoxi-2-ethylhexanoat und Diisopropylperoxidicarbamat; Azoverbindungen, wie 2,2'-Azobisisobutyronitril, 2,2'-Azobisi(2-methylbutyronitril) und Azobis(2-amidopropan)dihydro-10 chlorid.

Diese Initiatoren können in Kombination mit reduzierenden Verbindungen als Starter/Regler-Systeme zum Einsatz kommen. Als Beispiele für derartige reduzierende Verbindungen seien phosphor15 haltige Verbindungen, wie phosphorige Säure, Hypophosphite und Phosphinate, schwefelhaltige Verbindungen, wie Natriumhydrogensulfit, Natriumsulfit und Natriumformaldehydsulfoxilat, sowie Hydrazin genannt.

20 Beispiele für geeignete Photoinitiatoren sind Benzophenon, Acetophenon, Benzoinether, Benzyldialkylketone und deren Derivate.

Vorzugsweise werden thermische Initiatoren eingesetzt, wobei anorganische Peroxoverbindungen, insbesondere Natriumperoxodisulfat
25 (Natriumpersulfat), bevorzugt sind. Besonders vorteilhaft kommen
die Peroxoverbindungen in Kombination mit schwefelhaltigen Reduktionsmitteln, insbesondere Natriumhydrogensulfit, als Redoxinitiatorsystem zum Einsatz. Bei Verwendung dieses Starter/Regler-Systems werden Copolymere erhalten, die als Endgruppen -SO₃30 Na+ und/oder -SO₄- Na+ enthalten und sich durch besondere Reinigungskraft und belagsinhibierende Wirkung auszeichnen.

Alternativ können auch phosphorhaltige Starter/Regler-Systeme verwendet werden, z.B. Hypophosphite/Phosphinate.

Die Mengen Photoinitiator bzw. Starter/Regler-System sind auf die jeweils verwendeten Substanzen abzustimmen. Wird beispielsweise das bevorzugte System Peroxodisulfat/Hydrogensulfit verwendet, so werden üblicherweise 2 bis 6 Gew.-%, vorzugsweise 3 bis 5 Gew.-%, Peroxodisulfat und in der Regel 5 bis 30 Gew.-%, vorzugsweise 5 bis 10 Gew.-%, Hydrogensulfit, jeweils bezogen auf die Monomere

Gewünschtenfalls können auch Polymerisationsregler zum Einsatz kommen. Geeignet sind die dem Fachmann bekannten Verbindungen, z.B. Schwefelverbindungen, wie Mercaptoethanol, 2-Ethylhexylthioglykolat, Thioglykolsäure und Dodecylmercaptan. Wenn Polymerisa-

(a), (b) und (c), eingesetzt.

WO 03/104373 PCT/EP03/05823

7

tionsregler verwendet werden, beträgt ihre Einsatzmenge in der Regel 0,1 bis 15 Gew.-%, bevorzugt 0,1 bis 5 Gew.-% und besonders bevorzugt 0,1 bis 2,5 Gew.-%, bezogen auf die Monomere (a), (b) und (c).

- Die Polymerisationstemperatur liegt in der Regel bei 30 bis 200°C, bevorzugt bei 50 bis 150°C und besonders bevorzugt bei 80 bis 120°C.
- 10 Die Polymerisation kann unter atmosphärischem Druck durchgeführt werden, vorzugsweise wird sie jedoch in geschlossenem System unter dem sich entwickelnden Eigendruck vorgenommen.

Bei der Herstellung der erfindungsgemäß zu verwendenden

15 Copolymere können die Monomere (a), (b) und (c) als solche eingesetzt werden, es können jedoch auch Reaktionsmischungen zum Einsatz kommen, die bei der Herstellung der Monomere (c) anfallen.

So kann beispielsweise anstelle von Methoxypolyethylenglykolmethacrylat das bei der Veresterung von Polyethylenglykolmonomethylether mit einem Überschuß Methacrylsäure anfallende Monomergemisch verwendet werden. Vorteilhaft kann die Veresterung auch in situ im Polymerisationsgemisch durchgeführt werden, indem (1) Acrylsäure, (2) ein Gemisch von Methacrylsäure und Polyethylenglykolmonomethylether und (3) Radikalstarter parallel zusammengegeben werden. Gegebenenfalls kann dabei ein für die Veresterung notwendiger Katalysator, wie Methansulfonsäure oder p-Toluolsulfonsäure, zusätzlich eingesetzt werden.

Die erfindungsgemäß zu verwendenden Copolymere können auch durch 30 polymeranaloge Reaktion, z.B. durch Umsetzung eines Acrylsäure/Methacrylsäure-Copolymers mit Polyalkylenglykolmonoalkylether, hergestellt werden. Bevorzugt ist jedoch die radikalische Copolymerisation der Monomere.

35 Wenn für die Anwendung gewünscht, können die bei der Herstellung der erfindungsgemäß zu verwendenden carbonsäuregruppenhaltigen Copolymere anfallenden wäßrigen Lösungen durch Zugabe von Base, insbesondere von Natronlauge, neutralisiert oder teilneutralisiert, d.h. auf einen pH-Wert im Bereich von 4 - 8, vorzugsweise 40 4.5 - 7.5, eingestellt, werden.

Die erfindungsgemäß verwendeten Copolymere eignen sich hervorragend als Zusatz zu Wasch- und Reinigungsmitteln.

45 Besonders vorteilhaft können sie in maschinellen Geschirrspülmitteln eingesetzt werden. Sie zeichnen sich dabei vor allem durch ihre belagsinhibierende Wirkung sowohl gegenüber anorganischen

WO 03/104373 PCT/EP03/05823

8

als auch organischen Belägen aus. Insbesondere seien Beläge, die durch die übrigen Bestandteile der Reinigerformulierung hervorgerufen werden, wie Beläge von Calcium- und Magnesiumphosphat, Calcium- und Magnesiumsilikat und Calcium- und Magnesiumphos-5 phonat, und Beläge, die aus den Schmutzbestandteilen der Spülflotte stammen, wie Fett-, Eiweiß- und Stärkebeläge, genannt. Die erfindungsgemäß verwendeten Copolymere erhöhen dadurch auch die Reinigungskraft des Geschirrspülmittels. Zusätzlich begünstigen sie bereits in geringen Konzentrationen das Ablaufen des Wassers 10 vom Spülgut, so daß der Anteil an Klarspültensiden im Geschirrspülmittel reduziert werden kann. Bei Anwendung der sulfonsäuregruppenhaltigen Copolymere werden dementsprechend besonders klare Gläser und hochglänzende Metallbesteckteile erhalten, insbesondere auch dann, wenn der Geschirrspüler ohne Regeneriersalz 15 zur Wasserenthärtung betrieben wird. Die sulfonsäuregruppenhaltigen Copolymere können daher nicht nur in 2in1-Reinigern, sondern auch in 3inl-Reinigern vorteilhaft eingesetzt werden.

Die erfindungsgemäß verwendeten Copolymere können direkt in Form 20 der bei der Herstellung anfallenden wäßrigen Lösungen sowie auch in getrockneter. z.B. durch Sprühtrocknung, Fluidized Spray Drying, Walzentrocknung oder Gefriertrocknung erhaltener Form zum Einsatz kommen. Die erfindungsgemäßen Wasch- und Reinigungsmittel können dementsprechend in fester oder in flüssiger Form, z.B. als 25 Pulver, Granulate, Extrudate, Tabletten, Flüssigkeiten oder Gele bereitgestellt werden.

Beispiele

30 A) Herstellung von Alkylenoxideinheiten enthaltenden Copolymeren Beispiel 1

In einem Reaktor mit Stickstoffzuführung, Rückflußkühler und
35 Dosiervorrichtung wurde eine Mischung von 619 g destilliertem
Wasser und 2,2 g phosphoriger Säure unter Stickstoffzufuhr und
Rühren auf 100°C Innentemperatur erhitzt. Dann wurden parallel (1)
ein Gemisch aus 123,3 g Acrylsäure und 368,5 g destilliertem Wasser, (2) eine Mischung von 18,4 g Natriumperoxodisulfat und 164,6
40 g destilliertem Wasser, (3) eine Mischung aus 72,0 g Wasser, 49,1
g Methacrylsäure und 166,9 g Methoxypolyethylenglykolmethacrylat
(Mw = 1 100) und (4) 46 g einer 40 gew.-%igen wäßrigen Natriumhydrogensulfitlösung kontinuierlich in 5 h zugegeben. Nach zweistündigem Nachrühren bei 100°C wurde das Reaktionsgemisch auf
45 Raumtemperatur abgekühlt und durch Zugabe von 190 g 50 gew.-%iger
Natronlauge auf einen pH-Wert von 7,2 eingestellt.

+49 621 6021908

WO 03/104373

ç

Es wurde eine leicht gelbliche, klare Lösung eines Copolymers mit einem Feststoffgehalt von 25,7 Gew.-% und einem K-Wert von 27,2 (1 gew.-% wäßrige Lösung, 25°C) erhalten.

5 Beispiel 2

In dem Reaktor aus Beispiel 1 wurde eine Mischung von 221,6 g destilliertem Wasser und 1,1 g phosphoriger Säure unter Stickstoffzufuhr und Rühren auf 100°C Innentemperatur erhitzt. Dann 10 wurden parallel (1) ein Gemisch aus 38,6 g Acrylsäure und 231,0 g destilliertem Wasser, (2) eine Mischung aus 29,6 g Toluol, 27,7 g Methacrylsäure und 116,6 g Methoxypolyethylenglykolmethacrylat (Mw = 1 100) und (3) 68,6 g einer 40 gew.-%igen wäßrigen Natriumhydrogensulfitlösung kontinuierlich in 5 h zugegeben. Parallel

15 dazu wurde in 5,25 h ein Gemisch aus 9,1 g Natriumperoxodisulfat und 82,3 g destilliertem Wasser gegeben. Parallel zu diesen Zuläufen wurde kontinuierlich ein Gemisch von Wasser und Toluol abdestilliert, das Wasser wurde zur Reaktion zurückgeführt (Auskreisen des Toluols).

20

Nach einstündigem Nachrühren bei 100°C wurde das Reaktionsgemisch auf Raumtemperatur abgekühlt und durch Zugabe von 85 g 50 gew.-tiger Natronlauge auf einen pH-Wert von 7,2 eingestellt.

- 25 Es wurde eine klare Polymerlösung mit einem Feststoffgehalt von 28,8 Gew.-% und einem K-Wert von 28,9 (1 gew.-%ige wäßrige Lösung, 25°C) erhalten.
- B) Anwendung von Alkylenoxideinheiten enthaltenden Copolymeren
 30 in Geschirrspülmitteln

Zur Prüfung ihrer belagsinhibierenden Wirkung wurden die erhaltenen Copolymere zusammen mit einer Geschirrspülmittelformulierung folgender Zusammensetzung eingesetzt:

35

- 50 Gew.-% Natriumtripolyphosphat (Na₃P₃O₁₀ · 6 H₂O)
- 27 Gew.-% Natriumcarbonat
 - 3 Gew.-% Natriumdisilikat (x $Na_2O \cdot y SiO_2$; x/y = 2,65; 80%ig)
 - 6 Gew.-% Natriumpercarbonat (Na₂CO₃·· 1,5 H₂O₂)
- 40 2 Gew.-% Tetraacetylendiamin (TAED)
 - 2. Gew.-% schaumarmes nichtionisches Tensid auf der Basis von Fettalkoholalkoxylaten
 - 3 Gew.-% Natriumchlorid
 - 5 Gew.-% Natriumsulfat
- 45 2 Gew.-% Polyacrylsäure-Natriumsalz (Mw 8 000)

21-JUL-2006 15:20

PCT/EP03/05823

10

Die Prüfung erfolgte bei den folgenden Spülbedingungen ohne Zusatz von Ballastschmutz, wobei weder Klarspüler noch Regeneriersalz eingesetzt wurden:

5 Spülbedingungen:

Geschirrspüler:

Miele G 686 SC

Spülgänge:

2 Spülgänge 55°C Normal (ohne Vorspülen) Messer (WMF Tafelmesser Berlin, Monoblock)

Spülgut:

und Faßformglasbecher (Matador, Ruhr Kri-

10

stall)

Geschirrspülmittel:

21 g 4,2 g

Copolymer:
Klarspültemperatur:

65°C

15 Wasserhärte:

25°dH

Die Bewertung des Spülguts erfolgte 18 h nach der Reinigung durch visuelle Abmusterung in einem schwarz lackierten Leuchtkasten mit Halogenspot und Lochblende unter Verwendung einer Notenskala von 20 10 (sehr gut) bis 1 (sehr schlecht). Die Höchstnote 10 entspricht dabei belags- und tropfenfreien Oberflächen, ab Noten < 5 sind Beläge und Tropfen schon bei normaler Raumbeleuchtung erkennbar,

werden also als störend wahrgenommen.

25 Die erhaltenen Prüfergebnisse sind in der folgenden Tabelle zusammengestellt.

Tabelle

| 30 | Copolymer aus Bsp. | Bewertung (Note) | | | | |
|----|--------------------|------------------|--------|--|--|--|
| | 40,000,000 | Messer | Gläser | | | |
| | 1 | 8,0 | 7,7 | | | |
| | 2 | 6,2 | 7,5 | | | |
| | _ | 4,0 | 4,0 | | | |

PCT/EP03/05823

11

Patentansprüche

- Verwendung von Alkylenoxideinheiten enthaltenden Copolymeren,
 die
 - (a) 50 bis 93 mol-% Acrylsäure und/oder eines wasserlöslichen Salzes der Acrylsäure,
- 10 (b) 5 bis 30 mol-% Methacrylsäure und/oder eines wasserlöslichen Salzes der Methacrylsäure

und

15 (c) 2 bis 20 mol-% mindestens eines nichtionischen Monomers der Formel I

 $H_{2}C = C - COO - R^{2} \left[-R^{3} - O \right]_{n} R^{4}$

in der die Variablen folgende Bedeutung haben:

- R1 Wasserstoff oder Methyl;
- 25 R^2 eine chemische Bindung oder unverzweigtes oder verzweigtes $C_1-C_6-Alkylen$;
- gleiche oder verschiedene unverzweigte oder verzweigte C2-C4-Alkylenreste;
 - R4 unverzweigtes oder verzweigtes C1-C6-Alkyl;
 - n 3 bis 50,

35 statistisch oder blockweise einpolymerisiert enthalten, als Zusatz zu Wasch- und Reinigungsmitteln.

Verwendung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die
 Copolymere 65 bis 85 mol-% der Komponente (a), 10 bis
 mol-% der Komponente (b) und 5 bis 15 mol-% der Komponente
 einpolymerisiert enthalten.

PCT/EP03/05823

S.14

·

12

- 3. Verwendung nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Copolymere 65 bis 75 mol-% der Komponente (a), 15 bis 25 mol-% der Komponente (b) und 5 bis 10 mol-% der Komponente (c) einpolymerisiert enthalten.
- Verwendung nach den Ansprüchen 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß die Copolymere als Komponente (c) ein nichtionisches Monomer der Formel I, in der R¹ Methyl, R² eine chemische Bindung, R³ C₂-C₃-Alkylen, R⁴ C₁-C₂-Alkyl und n 5 bis 40 bedeuten, einpolymerisiert enthalten.
- Verwendung nach den Ansprüchen 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß die Copolymere als Komponente (c) ein nichtionisches Monomer der Formel I, in der R¹ Methyl, R² eine chemische Bindung, R³ Ethylen, R⁴ Methyl und n 10 bis 30 bedeuten, einpolymerisiert enthalten.
- Verwendung nach den Ansprüchen 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß die Copolymere als Endgruppen -SO₃ Na und/oder
 -SO₄ Na enthalten.
 - 7. Verwendung nach den Ansprüchen 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß die Copolymere als belagsinhibierender Zusatz in maschinellen Geschirrspülmitteln eingesetzt werden.
 - 8. Wasch- und Reinigungsmittel, die Copolymere gemäß den Ansprüchen 1 bis 7 als belagsinhibierenden Zusatz enthalten.

30

25

35

40

45

| ı | CHIMAL | WITCH | ~~ |
|---|--------|--------------|----|
| | | | |
| | _ | | |

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 C11D3/37

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation sourched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 C11D C08F

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal

| | Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages | Relevant to daim No. | |
|------------|--|----------------------|--|
| Calegory * | CHAINOR OF GOCUMENT, WITH BROWNERS, WHOLE OPPOSITION | | |
| Ρ,Χ | EP 1 300 426 A (NIPPON CATALYTIC CHEM IND) 9 Apr11 2003 (2003-04-09) paragraph '0162! - paragraph '0165!; example 45; tables 18,20 | 1-8 | |
| Y | PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 015, no. 440 (C-0883), 11 November 1991 (1991-11-11) & JP 03 185184 A (NIKKA CHEM CO LTD), 13 August 1991 (1991-08-13) cited in the application abstract; example | 1-6 | |
| Υ . | US 3 719 647 A (HARDY F ET AL) 6 March 1973 (1973-03-06) column 2, line 57 - line 66; claims 1-5; examples 1,2 -/ | 1-6 | |

| Further documents are listed in the continuation of box C. | Patent lamby members are Italed in ennex. |
|--|---|
| * Special categories of cited documents: A document defining the general state of the lart which is not considered to be of particular relevance E sartier document but published on or after the international filling date L document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) O document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means P document published prior to the international filling date but tater than the priority date claimed | 'T' later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle of theory underlying the invention 'X' document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person sided in the an. '&' document member of the same patent family |
| Date of the actual completion of the international search | Date of mailing of the International search report |
| 11 September 2003 | 17/09/2003 |
| Name and making address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tet. (+31-70) 340-2040, Tx, 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016 | Authorized officer Loiselet-Taisne, S |

+49 621 6021908 International Application No PCT/ET 03/05823

| C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Relevant to claim No. | | | | | | | |
|---|---|---|--|--|--|--|--|
| Category * | Citation of document, with Indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. | | | | | | |
| A | PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 2000, no. 04, 31 August 2000 (2000-08-31) & JP 2000 024691 A (JSR CORP), 25 January 2000 (2000-01-25) abstract, paragraph 27 paragraph 32; table | 1 | | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| | • | | | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| | · | | | | | | |
| | · | • | | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |

.

mation on patent family members

PCT/ET 03/05823

| Patent document cited in search report | | Publication date | | Patent family member(s) | | Publication date |
|---|---|------------------|----------------|----------------------------------|----|--|
| EP 1300426 | A | 09-04-2003 | CN EP US | 1417240 1300426 2003158361 | Al | 14-05-2003 09-04-2003 21-08-2003 |
| JP 03185184 | Α | 13-08-1991 | JP | 2901294 | B2 | 07-06-1999 |
| US 3719647 | A | . 06-03-1973 | NONE | | | ه کاف به بیان با کاف به بیان بیادی: |
| JP 2000024691 | A | 25-01-2000 | NONE | | | |

Nach der Internationalen Palentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

21-JUL-2006

Recherchlerter Mindestprüfsloff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) C11D C08F IPK 7

Recherchierte aber nicht zum Mindessprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiele fallen

Während der Internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal

| Kategorie* | Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile | Betr. Anspruch Nr. |
|------------|--|--------------------|
| Ρ,Χ | EP 1 300 426 A (NIPPON CATALYTIC CHEM IND) 9. April 2003 (2003-04-09) Absatz '0162! - Absatz '0165!; Beispiel 45; Tabellen 18,20 | 1-8 |
| Y | PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 015, no. 440 (C-0883), 11. November 1991 (1991-11-11) & JP 03 185184 A (NIKKA CHEM CO LTD), 13. August 1991 (1991-08-13) in der Anmeldung erwähnt Zusammenfassung; Beispiel | 1-6 |
| Υ | US 3 719 647 A (HARDY F ET AL) 6. Mārz 1973 (1973-03-06) Spalte 2, Zeile 57 - Zeile 66; Ansprūche 1-5; Beispiele 1,2 -/ | 1-6 |

Waltere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu

Siehe Annang Patentiamilie

- Besondera Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen
- "A" Veröffentlichung, die den altgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist
- "E" ätteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem Internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist
- *L* Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt worden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegoben ist (wie ausge/Dhrt)
- ausgerunn)

 O Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht

 P Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist
- "T" Spätere Veröffertilichung, die nach dem Internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdetum veröftentlicht worden, ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist
- Veröffentlichung von besonderer Bedeutung: die beanspruchte Effindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrechtet werden
- Veröffenllichung von besonderer Bedeulung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit benuhend beirachtet werden, wehn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann nahellegend ist
- "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentiamilie (st

Absendedatum des internationalen Recherchenberichts

Datum des Abschlusses der Internationalen Recherche

17/09/2003

11. September 2003

Name und Postanschrift der Informationalen Recherchenbehörde

Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 MV Aljswijk Tel. (-31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31=70) 340-3016

Bevollmächtigter Bediensteter

Loiselet-Taisne, S

Formblatt PCT/ISA/210 (Blatt 2) (Juli 1992)

PCT/Et 03/05823

| | | 101/11 03 | 03/05823 | | |
|--|---|-----------|----------|--|--|
| C.(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN | | | | | |
| Kategorie* | Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erfordentch unter Angabe der in Betracht kommenden Telle Betr. Anspruch Nr. | | | | |
| A | PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 2000, no. 04, 31. August 2000 (2000-08-31) & JP 2000 024691 A (JSR CORP), 25. Januar 2000 (2000-01-25) Zusammenfassung, Absatz 27 Absatz 32; Tabelle 1 | | 1 | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | · | | | | |

.. . .--. .

PCT/ET 03/05823

Angaben zu Veröffentlichunger zur seben Patentiamilie gehören

| tm Re | scherchenbericht tes Patentdokumen | , | Datum der Veröffentlichung | | Mitglied(er) der Patentiamile | | Datum der Veröffentlichung |
|-------|---------------------------------------|---|-------------------------------|----------------|----------------------------------|----|--|
| EP | 1300426 | A | 09-04-2003 | CN EP US | 1417240 1300426 2003158361 | A1 | 14-05-2003 09-04-2003 21-08-2003 |
| JP | 03185184 | A | 13-08-1991 | JP | 2901294 | B2 | 07-06-1999 |
| US | 3719647 | Α | 06-03-1973 | KEII | NE | | |
| JP | 2000024691 | A | 25-01-2000 | KEI | NE | | |



(19) United States

- Patent Application Publication (10) Pub. No.: US 2005/0245427 A1
 Baum et al. (43) Pub. Date: Nov. 3, 2005
- (54) USE OF COMPOLYMER CONTAINING ALKYLENE OXIDE UNITS, AS AN ADDITIVE IN DETERGENTS AND CLEANSERS
- (75) Inventors: Pla Baum, Weinheim (DE); Knthrin Michl, Ludwigshafen (DE); Franz Weingart, Weinheim (DE); Stephan Nied, Neustadt/Wstr (DE); Gregor Brodt, Heppenheim (DE)

Correspondence Address:
OBLON, SPIVAK, MCCLELLAND, MAYER &
NEUSTADT, P.C.
1940 DUKE STREET
ALEXANDRIA, VA 22314 (US)

- (73) Assignee: BASFAktlengesellschaft, Ludwigshafen (DE)
- (21) Appl. No.: 10/516,201
- (22) PCT Filed: Jun. 4, 2003
- (86) PCT No.: PCT/EP03/05823
- (30) Foreign Application Priority Data

Jun. 7, 2002 (DE)...... 102 25 594.6

Publication Classification

(57)

ABSTRACT

Use of copolymers containing alkylene oxide units which comprise

- (a) 50 to 93 mol % of acrylic acid and/or a water-soluble salt of acrylic acid,
- (b) 5 to 30 mol % of methacrylic acid and/or a watersoluble salt of methacrylic acid

and

(c) 2 to 20 mol % of at least one nonionic monomer of formula I

$$H_2C = C - COO - R^2 - \frac{1}{2}R^3 - O \frac{1}{2}R^4$$

in which the variables have the following meanings:

R1 is hydrogen or methyl;

 R^2 is a chemical bond or unbranched or branched C_1 - C_6 -alkylene;

R³ are identical or different unbranched or branched C₂-C₄-alkylene radicals;

R4 is unbranched or branched C1-C6-alkyl;

n is 3 to 50,

in random or block copolymerized form, as additive for detergents and cleaners.

US 2005/0245427 A1

Nov. 3, 2005

1

USE OF COMPOLYMER CONTAINING ALKYLENE OXIDE UNITS, AS AN ADDITIVE IN DETERGENTS AND CLEANSERS

[0001] The present invention relates to the-use of copolymers containing alkylene oxide units which comprise

[0002] (a) 50 to 93 mol % of acrylic acid and/or a water-soluble salt of acrylic acid,

[0003] (b) 5 to 30 mol % of methacrylic acid and/or a water-soluble salt of methacrylic acid

[0004] and

[0005] (c) 2 to 20 mol % of at least one nonionic monomer of formula I

[0006] in which the variables have the following meanings:

[0007] R1 is hydrogen or methyl;

[0008] R² is a chemical bond or unbranched or branched C₁-C₆-alkylens;

[0009] R³ are identical or different unbranched or branched C₂-C₄-alkylene radicals;

[0010] R4 is unbranched or branched C1-C6-alkyl;

[0011] n is 3 to 50,

[0012] in random or block copolymerized form, as additive for detergents and cleaners.

[0013] The invention further relates to detergents and cleaners which comprise these copolymers as deposit-inhibiting additive.

[0014] In the case of machine dishwashing, the ware should be obtained in a residue-free cleaned state with a flawlessly gleaming surface, for which a detergent, a rinse aid and regenerating salt for water softening usually have to be used.

[0015] The "2 in 1" dishwashing detergents on the market comprise, in addition to the detergent for removing the soilings on the ware, integrated clear-rinse surfactants which, during the clear-rinse and drying operation, ensure flat water run-off on the ware, thus preventing lime and water marks. The topping-up of a rinse aid is no longer required with the use of these products.

[0016] Modern machine dishwashing detergents, "3 in 1" detergents, are intended to combine the three functions of the detergent, the rinse aid and the water softening in a single detergent formulation, meaning that the topping-up of salt for water hardnesses from 1 to 3 also becomes superfluous for the consumer. To bind the hardness-forming calcium and magnesium ions, sodium tripolyphosphate is usually added to these detergents. However, these in turn result in calcium and magnesium phosphate deposits on the ware.

[0017] EP-A-324 568 describes water-soluble copolymers for detergents and cleaners which are obtained by polymerization of acrylic acid, methacrylic acid and alkoxypolyethylene glycol methacrylates which have a long-chain alkoxy radical and/or a long-chain polyethylene glycol block in the presence of isopropanol. The alkoxypolyethylene glycol methacrylate fraction of these copolymers is <1 mol %.

[0018] According to JP-A-1991/185184, it is possible to use copolymers based on at least one monomer from the group consisting of maleic acid, acrylic acid and methacrylic acid and an optionally methoxy- or cthoxylated polyethylene glycol (meth)acrylate as further monomer, which have an average molecular weight M_w of from 1 000 to 10 000, for the desizing, cleaning, bleaching and dyeing of natural and synthetic fibers. Specifically disclosed are copolymers of acrylic acid and methoxypolyethylene glycol methacrylate.

[0019] JP-A-2000/24691 describes copolymers of unsaturated carboxylic acids and monomers containing polyalkylene oxide units with average molecular weights M_w of >50 000 to 3 000 000 as agents against scale, based in particular on silicates., in water cycles, e.g. cooling systems. Specifically disclosed are again only copolymers of acrylic acid and methoxypolyethylene glycol methacrylate.

[0020] It is an object of the present invention to remedy the problems described above and to provide an additive which can be used advantageously especially in multifunctional cleaners and at the same time, in particular, exhibits a deposit-inhibiting action.

[0021] We have found that this object is achieved by the use of copolymers containing alkylene oxide units which comprise

[0022] (a) 50 to 93 mol % of acrylic acid and/or a water-soluble salt of acrylic acid,

[0023] (b) 5 to 30 mol % of methacrylic acid and/or a water-soluble salt of methacrylic acid

[0024] and

[0025] (c) 2 to 20 mol % of at least one nonionic monomer of formula I

I

[0026] in which the variables have the following meanings:

[0027] R1 is hydrogen or methyl;

[0028] R² is a chemical bond or unbranched or branched C₁-C₆-alkylene;

[0029] \mathbb{R}^3 are identical or different unbranched or branched \mathbb{C}_2 - \mathbb{C}_4 -alkylene radicals;

[0030] R⁴ is unbranched or branched C₁-C₆-alkyl;

[0031] n is 3 to 50,

[0032] in random or block copolymerized form, as additive for detergents and cleaners.

US 2005/0245427 A1

Nov. 3, 2005

2

[0033] We have also found detergents and cleaners which comprise the copolymers containing alkylene oxide units as deposit-inhibiting additive.

[0034] The copolymers containing alkylene oxide units comprise, as copolymerized components (a) and (b), acrylic acid or methactylic acid and/or water-soluble salts of these acids, in particular the alkali metal salts, such as potassium and primarily sodium salts, and ammonium salts.

[0035] The proportion of acrylic acid (a) in the copolymers to be used according to the invention is 50 to 93 mol %, preferably 65 to 85 mol % and particularly preferably 65 to 75 mol %.

[0036] Methacrylic acid (b) is present in the copolymers to be used according to the invention in an amount of from 5 to 30 mol %, preferably in an amount of from 10 to 25 mol % and especially in an amount of from 15 to 25 mol %.

[0037] The copolymers comprise, as component (c), conionic monomers of the formula I

[0038] in which the variables have the following meanings:

[0039] R1 is hydrogen or preferably methyl;

[0040] R² is unbranched or branched C₁-C₆-slkylene or preferably a chemical bond;

[0041] R³ is identical or different unbranched or branched C₂-C₄-alkylene radicals, primarily C₂-C₃alkylene radicals, in particular ethylene;

[0042] R⁴ is unbranched or branched C₁-C₆-alkyl, preferably C₁-C₂-alkyl;

[0043] n is 3 to 50, preferably 5 to 40, particularly preferably 10 to 30.

[0044] Particularly suitable examples of the monomers II which may be mentioned are: methoxypolyethylene glycol(meth)acrylate, methoxypolypropylene glycol(meth)acrylate, methoxypolybutylene glycol(meth)acrylate, methoxypolyethylene glycol(meth)acrylate, ethoxypolyethylene glycol(meth)acrylate, ethoxypolyethylene glycol(meth)acrylate, ethoxypolybutylene glycol(meth)acrylate and ethoxypoly(propylene oxide-co-ethylene oxide)(meth)acrylate, where methoxypolyethylene glycol(meth)acrylate and methoxypolypropylene glycol(meth)acrylate are preferred and methoxypolyethylene glycol methacrylate is particularly preferred.

[0045] The polyalkylene glycols contain here 3 to 50, in particular 5 to 40 and especially 10 to 30, alkylene oxide units.

[0046] The proportion of the nonionic monomers (c) in the copolymers to be used according to the invention is 2 to 20 mol %, preferably 5 to 15 mol % and especially 5 to 10 mol %

[0047] The copolymers to be used according to the invention usually have an average molecular weight M_w of from 3 000 to 50 000, preferably from 10 000 to 30 000 and particularly preferably from 15 000 to 25 000.

[0048] The K value of the copolymers is usually 15 to 40, in particular 20 to 35, especially 27 to 30 (measured in 1% strength by weight aqueous solution at 25° C., in accordance with H. Fikentscher, Cellulose-Chemie, vol. 13, pp. 58-64 and 71-74 (1932)).

[0049] The copolymers to be used according to the invention can be prepared by free radical polymerization of the monomers. In this connection, it is possible to work in accordance with any known free radical polymerization process. In addition to bulk polymerization, mention may be made in particular of the processes of solution polymerization and emulsion polymerization, preference being given to solution polymerization.

[0050] The polymerization is preferably carried out in water as solvent. It can, however, also be carried out in alcoholic solvents, in particular C_1 - C_4 -alcohols, such as methanol, ethanol and isopropanol, or mixtures of these solvents with water.

[0051] Suitable polymerization initiators are compounds which either decompose thermally or photochemically (photoinitiators) to form free radicals.

[0052] Of the thermally activatable polymerization initiators, preference is given to initiators with a decomposition temperature in the range from 20 to 180° C., in particular from 50 to 90° C. Examples of suitable thermal mitiators are inorganic peroxo compounds, such as peroxodisulfates (ammonium and preferably sodium peroxodisulfate), peroxosulfates, percarbonates and hydrogen peroxide; organic peroxo compounds, such as diacetyl peroxide, di-tert-butyl peroxide, diamyl peroxide, dioctanoyl peroxide, didecanoyl peroxide, dilauroyl peroxide, dibenzoyl peroxide, bis(otolyl)peroxide, succinyl peroxide, tert-butyl peracetate, tertbutyl permaleate, tert-butyl perisobutyrate, tert-butyl perpivalate, tert-butyl peroctoate, tert-butyl perocedecanoate, tert-buryl perbenzoate, tert-buryl peroxide, tert-butyl hydroperoxide, cumene hydroperoxide, tert-butyl peroxy-2-cthylhexanoate and diisopropyl peroxydicarbamate; azo compounds, such as 2,2'-azobisisobutyronitrile, 2,2'-azobis(2azobis(2methylbutyronitrile) and amidopropane)dihydrochloride.

[0053] These initiators can be used in combination with reducing compounds as starter/regulator systems. Examples of such reducing compounds which may be mentioned are phosphorus-containing compounds, such as phosphorus acid, hypophosphites and phosphinates, sulfur-containing compounds, such as sodium hydrogen sulfite, sodium sulfire and sodium formaldehyde sulfoxylate, and hydrazine.

[0054] Examples of suitable photoinitiators are benzophenone, accuphenone, benzoin ether, benzyl dialkyl ketones and derivatives thereof.

[0055] Preferably, thermal initiators are used, preference being given to inorganic peroxo compounds, in particular sodium peroxodisulfate (sodium persulfate). It is particularly advantageous to use the peroxo compounds in combination with sulfur-containing reducing agents, in particular sodium hydrogensulfite, as redox initiator system. If this

S. 24

starter/regulator system is used, copolymers are obtained which contain —SO₃-Na⁺ and/or —SO₄-Na⁺ as end groups and are characterized by particular cleaning power and deposit-inhibiting action.

[0056] Alternatively, it is also possible to use phosphoruscontaining starter/regulator systems, e.g. hypophosphites/ phosphinates.

[0057] The amounts of photoinitiator and/or starter/regulator system are to be matched to the substances used in each case. If, for example, the preferred system of peroxodisulfate/hydrogensulfite is used, then usually 2 to 6% by weight, preferably 3 to 5% by weight, of peroxodisulfate and usually 5 to 30% by weight, preferably 5 to 10% by weight, of hydrogensulfate, are used, in each case based on the monomers (a), (b) and (c).

[0058] If desired, it is also possible to use polymerization regulators. Suitable compounds are those known to the person skilled in the art, e.g. sulfur compounds, such as mercaptoethanol, 2-ethylhexyl thioglycolate, thioglycolic acid and dodecyl mercaptan. If polymerization regulators are used, their use amount is usually 0.1 to 15% by weight, preferably 0.1 to 5% by weight and particularly preferably 0.1 to 2.5% by weight, based on the monomers (a), (b) and

[0059] The polymerization temperature is usually 30 to 200° C., preferably 50 to 150° C. and particularly preferably 80 to 120° C.

[0060] The polymerization can be carried out under almospheric pressure, although it is preferably carried out in a closed system under the autogenous pressure which devel-

[0061] During the preparation of the copolymers to be used according to the invention, the monomers (a), (b) and (c) can be used as they are, although it is also possible to use reaction mixtures which are produced during the preparation of the monomers (c). Thus, for example, instead of methoxypolyethylene glycol methacrylate, the monomer mixture which forms during the esterification of polyethylene glycol monomethyl ether with an excess of methacrylic acid can be used. Advantageously, the esterification can also be carried out in situ in the polymerization mixture by combining (1) acrylic acid, (2) a mixture of methacrylic acid and polyethylene glycol monomethyl ether and (3) free radical starters in parallel. Where appropriate, a catalyst necessary for the esterification, such as methanesulfonic acid or p-toluenesulfonic acid can additionally be used here.

[0062] The copolymers to be used according to the invention can also be prepared by polymer-analogous reaction, e.g. by reaction of an acrylic acid/methacrylic acid copolymer with polyalkylene glycol monoalkyl ether. Preference is, however, given to free radical copolymerization of the

[0063] If desired for the application, the aqueous solutions produced during the preparation of the carboxylic acid group-containing copolymers to be used according to the invention can be neutralized or partially neutralized by adding base, in particular sodium hydroxide solution, i.e. be adjusted to a pH in the range from 4-8, preferably 4.5-7.5.

[0064] The copolymers used according to the invention are highly suitable as additive for detergents and clonners.

[0065] They can particularly advantageously be used in machine dishwashing detergents. They are characterized primarily by their deposit-inhibiting action both toward inorganic and also organic deposits. In particular, deposits which are caused by the other constituents of the cleaning formulation, such as deposits of calcium and magnesium phosphate, calcium and magnesium silicate and calcium and magnesium phosphonate, and deposits which originate from the soil constituents of the wash liquor, such as fat, protein and starch deposits should be mentioned. The copolymers used according to the invention thereby also increase the cleaning power of the dishwashing detergent. In addition, even in low concentrations, they favor run-off of the water from the ware, meaning that the amount of rinse-aid surfactants in the dishwashing detergent can be reduced. If the sulfonic acid group-containing copolymers are used, particularly clear glassware and gleaming metal cutlory items are obtained, particularly when the dishwasher is operated without regenerating salt to soften the water. The sulfonic acid group-containing copolymers can therefore be used not only in 2 in 1 detergents, but also in 3 in 1 detergents.

[0066] The copolymers used according to the invention can be used directly in the form of the aqueous solutions produced during the preparation, and also in dried form obtained, for example, by spray drying, fluidized spray drying, drum drying or freeze drying. The detergents and cleaners according to the invention can correspondingly be prepared in solid or in liquid form, e.g. as powders, granulates, extrudates, tablots, liquids or gels.

EXAMPLES

[0067] A) Preparation of Copolymers Containing Alkylene Oxide Units

Example 1

[0068] In a reactor fitted with nitrogen inlet, reflux condenser and metering device, a mixture of 619 g of distilled water and 2.2 g of phosphorus acid was heated to an internal temperature of 100° C. with the introduction of mirogen and stirring. Then, in parallel, (1) a mixture of 123.3 g of acrylic acid and 368.5 g of distilled water, (2) a mixture of 18.4 g of sodium peroxodisulfate and 164.6 g of distilled water, (3) a mixture of 72.0 g of water, 49.1 g of methacrylic acid and 166.9 g of methoxypolyethylene glycol methacrylate (M,-1100) and (4) 46 g of a 40% strength by weight aqueous sodium hydrogensulfite solution were added continuously over 5 h. Following after-spirring for two hours at 100° C., the reaction mixture was cooled to room temperature and adjusted to a pH of 7.2 by adding 190 g of 50% strength by weight sodium hydroxide solution.

[0069] A slightly yellowish, clear solution of a copolymer with a solids content of 25.7% by weight and a K value of 27.2 (1%, strength by eight aqueous solution, 25° C.) was obtained.

Example 2

[0070] In the reactor from example 1, a mixture of 221.6 g of distilled water and 1.1 g of phosphorus acid was heated to an internal temperature of 100° C. with the introduction of nirrogen and stirring. Then, in parallel, (1) a mixture of 38.6 g of acrylic acid and 231.0 g of distilled water, (2) a mixture of 29.6 g of toluene,, 27.7 g of methacrylic acid and

US 2005/0245427 A1

4

116.6 g of methoxypolyethylene glycol methacrylate (M_w=1100) and (3) 68.6 g of a 40% strength by weight aqueous sodium hydrogensulfite solution were added continuously over 5 h. In parallel to this, a mixture of 9.1 g of sodium peroxodisulfate and 82.3 g of distilled water was added over 5.25 h. In parallel to these feeds, a mixture of water and toluene was continuously distilled off, and the water was returned to the reaction (azeotropic removal of the toluene).

[0071] Following after-stirring for one hour at 100° C., the reaction mixture was cooled to room temperature and adjusted to a pH of 7.2 by adding 85 g of 50% strength by weight sodium hydroxide solution.

[0072] A clear polymer solution with a solids content of 28.8% by weight and a K value of 28.9 (1% strength by weight aqueous solution, 25° C.) was obtained.

[0073] B) Use of Copolymers Containing Alkylene Oxide Units in Dishwashing Detergents

[0074] To test their deposit-inhibiting action, the copolymers obtained were used together with a dishwashing detergent formulation having the following composition:

[0075] 50% by weight sodium tripolyphosphate ($Na_3P_3O_{10}$.6 H_2O)

[0076] 27% by weight sodium carbonate

[0077] 3% by weight sodium disilicate (x Na₂O.y SiO₂; x/y-2.65; 80% strength)

[0078] 6% by weight sodium percarbonate (Na₂CO₃.1.5 H₂O₂)

[0079] 2% by weight tetraacctylenediamine (TAED)

[0080] 2% by weight low-foam monionic surfactant based on fatty alcohol alkoxylates

[0081] 3% by weight sodium chlorids

[0082] 5% by weight sodium sulfate

[0083] 2% by weight polyscrylic acid sodium salt (M_w 8 000)

[0084] The test was carried out under the following washing conditions without the addition of ballast soiling, with neither rinse aid nor regenerating salt being used:

| Washing conditions: | | | | |
|--------------------------|--|--|--|--|
| Dishwasher: | Miele G 686 SC | | | |
| Math bioRigues: | 2 wash programs at 55° C. normal (without preward) | | | |
| Ware: | knives (WMF Tafelmesser Berlin, | | | |
| | Monoblock) and barrel-shaped glass beakers (Matador, Ruhr Kristell) | | | |
| Dishwashing detergent: | 21 g | | | |
| Copelymen: | 4.2 g | | | |
| Clear-rines temperature: | 65° C. | | | |
| Water hardness: | 25° Gumas hardness | | | |

[0085] The ware was evaluated 18 h after washing by visual assessment in a black-painted light box with halogen spotlight and pinhole diaphragm using a grading scale from 10 (very good) to 1 (very poor). The highest grade 10 corresponds here to surfaces from deposits and drops.

from grades <5, deposits and drops are visible in normal room lighting, and are therefore regarded as troublesoms.

[0086] The test results obtained are listed in the table below.

TABLE

| | Evaluation (grads) | | | | |
|--------------------|--------------------|---------|--|--|--|
| Copolymer from Ex. | Knives | Glasses | | | |
| 1 | 8.0 | 7.7 | | | |
| 2 | 6.2 | 7,5 | | | |
| <u> </u> | 4.0 | 4.0 | | | |

- A detergent or a cleaner which comprises one or more copolymers comprising alkylene oxide units which comprise
 - (a) 50 to 93 moi % of acrylic acid and/or a water-soluble salt of acrylic acid,
 - (b) 5 to 30 mol % of methacrylic acid and/or a watersoluble salt of methacrylic acid

apd

(c) 2 to 20 mol % of at least one nonionic monomer of formula I

wherein:

R1 is hydrogen or methyl;

R² is a chemical bond or unbranched or branched C₁-C₆-alkylene;

 R^3 are identical or different unbranched or branched C_2 - C_4 -alkylene radicals;

R* is unbranched or branched C1-C6-alkyl;

n is 3 to 50,

in random or block copolymerized form.

- 2. The detergent or cleaner as claimed in claim 1, wherein said one or more copolymers comprise 65 to 85 mol % of component (a), 10 to 25 mol % of component (b) and 5 to 15 mol % of component (c) in copolymerized form.
- 3. The detergent or cleaner as claimed in claim 1, wherein said one or more copolymers comprise 65 to 75 mol % of component (a), 15 to 25 mol % of component (b) and 5 to 10 mol % of component (c) in copolymerized form.
- 4. The detergent or cleaner as claimed in claim 1, wherein said one or more copolymers comprise, as component (c), a nonionic monomer of the formula I wherein R¹ is methyl, R² is a chemical bond, R³ is C₂-C₃-alkylene, R⁴ is C₁-C₂-alkyl and n is 5 to 40, in copolymerized form.
- 5. The detergent or cleaner as claimed in claim 1, wherein said one or more copolymers comprise, as component (c), a

US 2005/0245427 A1

Nov. 3, 2005

5

nonionic monomer of the formula I wherein \mathbb{R}^1 is methyl, \mathbb{R}^2 is a chemical bond, \mathbb{R}^3 is ethylene, \mathbb{R}^4 is methyl and n is 10

to 30, in copolymerized form.

6. The detergent or cleaner as claimed in claim 1, wherein said one or more copolymers comprise —SO₃-Na⁺ and/or —SO₄-Na⁺ as end-groups.

7. (canceled)

- 8. The detergent or cleaner as claimed in claim 1 which comprises said one or more copolymers as deposit-inhibiting additive.
- 9. The detergent or cleaner as claimed in claim 8, wherein said detergent is a machine dishwashing detergent.

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.